و ، اجزاء بنیادی جهان مادی هستند. انرژی از راههای گوناگون با ماده ارتباط دارد، چنانکه کاهش
خورشید موجب تولید می شود. «غذا» همواره نقش محوری در رشد، تندرسی و زندگی انسان داشته
است. پیشرفت دانش و فناوری، موجب افرایش تولید فرآوردههای کشاورزی و دامی و تولید صنعتی غذا شده است. در
تولید انبوه، به دلیل فساد مواد غذایی و دشواری نگهداری، حفظ کیفیت و ارزش مواد غذایی، اهمیت بهسزایی دارد. همچنین
در صنایع غذایی، حجم عظیمی «آب» مصرف میشود و تأمین غذای جامعه را مشکلتر میکند.

خود را بیازمایید صفحه ۵۱؛

الف) \_\_\_\_\_ و دردرجه دوم \_\_\_\_ و \_\_\_\_.

ب) با حذف خوراکیهای غیر ضروری (مانند چیپس، پفک، نوشابه) تاحدی امکان تأمین هزینه مصرف انواع \_\_\_\_\_ در سبد خانوار تأمین میشود. (!!)

پ)

- توزیع شیر رایگان در مدارس، مهدکودکها، پادگانها و دانشگاهها
  - دادن علوفه و داروی دامی با قیمت ارزان به دامدار
    - فرهنگسازی مصرف

ت) فرهنگسازی استفاده بیشتر از حبوبات (مصرف عدسی یا آش در وعده صبحانه یا عصرانه)، مصرف انواع حبوبات در سالاد

سرانه مصرف ماده غذایی، مقدار میانگین مصرف آن را به ازای هر فرد در یک گستره زمانی نشان می دهد.

## غذا، چیزی فراتر از یک پاسخ به احساس گرسنگی است. مصرف غذا؛

- ۱. مورد نیاز برای ماهیچهها، ارسال پیامهای عصبی، جابهجایی یونها و مولکولها از دیواره هر یاخته را تأمین میکند.

تغذیه درست، شامل وعدههای غذایی است که مخلوط منابع از انواع ذرهها را در بر میگیرد. سوء تغذیه هنگامی رخ می نماید که وعدههای غذایی با کمبود نوع خاصی از این ذرات همراه باشد. از طرفی، افزایش نامناسب برخی مولکولها و یونها در غذا نیز، سبب بیماری خواهد شد.

#### «غذا، ماده و انرژی»

بدن برای انجام فعالیتهای ارادی و غیرارادی، به ماده و انرژی نیاز دارد. یکی از راههای آزاد شدن انرژی سوختها (مانند بنزین و ...) «سوزاندن» آنها است. هر ماده غذایی نیز انرژی دارد و میزان انرژی به «جرم» آن بستگی دارد.

# دمای یک ماده، از چه خبر می دهد؟ دما: کمیتی که میزان \_\_\_\_\_ و \_\_\_\_ اجسام را نشان می دهد.

شکل ۱ صفحه ۵۴: وقتی به ظرف محتوی آب، گرما داده میشود، به تدریج آن افرایش مییابد تا اینکه سرانجام
یا اگر به یخ داده شود، میشود. در این حالتها، با گرفتن گرما، ذرات بیشتر شده و دما
مىرود يا ماده عوض مىشود.
جنبش نامنظم ذرهها: گاز 🔾 مایع 🔾 جامد / آب گرم 🔾 آب سرد
دمای بالاتر $ ightarrow$ میانگین $ ightharpoonup$ حرکت ذرات بیشتر $ ightharpoonup$ میانگین انرژی ذرات بیشتر.
<b>یعنی:</b> دمای ماده ؛ معیاری برای توصیف تندی و انرژی جنبشی ذرههای سازنده ماده است.
یکای رایج دما، درجه ( ) اما یکای دما در SI، ( ) است.
ارزش دمایی ۱ درجه سانتیگراد برابر ۱ کلوین
الذا در فرآیندهایی که دما تغییر میکند، $\Delta \theta \bigcirc \Delta  ext{T}$ است.
با هم بیندیشیم صفحه ۵۵:
۱. الف) شکل $A$ نمونهای از هوا را در نشان میدهد.
ب) شکل ،B نمونهای از هوا را در یک روز نشان میدهد.
پ) اگر مجموع انرژی جنبشی ذرههای سازنده یک نمونه ماده، همارز با انرژی گرمایی آن باشد؛ انرژی گرمایی
بیشتر بوده زیرا آن بیشتر است.
B. الف) میانگین تندی مولکولها در ظرف A ظرف B
ب) انرژی گرمایی ظرف A ⊜ظرف B (چون آن بیشتر است.)
با هم بیندیشیم ۱: یکسان، دمای متفاوت ← انرژی گرمایی متفاوت
با هم بیندیشیم ۲: یکسان، متفاوت ← انرژی گرمایی متفاوت
نتیجه: انرژی گرمایی یک نمونه ماده، هم به و هم به بستگی دارد.
تذکر: چون کار کردن «تعداد ذرات»، آسان نیست میتوان به جای آن، ماده را در نظر گرفت. چنانکه در فیزیک
نیز، انرژی جنبشی از رابطه به دست میآید.
تهیه غذا آبپز، تجربه تفاوت «گرما» و «دما»
گرما، صورتی از و یکای آن در SI، () است. (۱×gm۲.s-۲ ). از یکای
() نیز برای بیان مقدار گرما در پزشکی و زیستشناسی و علم تغزیه استفاده میشود.
تعریف ژول:
تعریف کالری:
$\underline{\hspace{1cm}}$ cal = $\underline{\hspace{1cm}}$ J
انرژی گرمایی و دما، از ویژگیهای یک «نمونه ماده» و برای توصیف آن «ماده» به کار رود.

صورتی از است، که از جسم با بالاتر، به جسم با پایینتر منتقل میشود. داد و ستد گرما، میتواند
موجب تغيير مواد شود.
گرما، از ویژگیهای یک «نمونه ماده» و برای توصیف آن «ماده» به کار رود.
هنگامی که به ۲ ماده، گرمای یکسان داده شود، لزوماً به یک اندازه نمیشوند.
هنگامی که به ۲ ماده، گرمای یکسان داده شود، لزوماً به یک اندازه نمی شوند.
<b>یعنی:</b> دادن گرمای یکسان به دو ماده، لزوما/حتما تغییر دمای یکسانی را موجب میشود/نمیشود. مثال: اگر بخواهیم دمای
آب و روغن زیتون* (با جرم برابر) به یک اندازه بالا رود، باید به آب، گرمای بدهیم.
* الگوی ساختاری «روغنها» با «چربیها» یکسان است اما تفاوتهایی در ساختار دارند ( مانند پیوند دوگانه بیشتر
در ساختار زنجیر کربنی ) که موجب تفاوت در و آنها میشود. چنان که روغنها در دمای
عادی، و چربیها هستند.
با هم بينديشيم صفحه ۵۷:
الف) چون موجود در نمونه آب، بسیار از روغن زیتون است. دلیل: موادی چون آب و اتانول،
به دلیل وجود بین مولکولهای خود، گرمای ویژه بالایی دارند*. (جدول ۱ صفحه ۵۸). دمای آب و
روغن زیتون، به یک اندازه زیاد است. برای افزایش دمای آب به میزان ۵۰ درجه سانتیگراد، (نسبت به روغن
زیتون) گرمای جذب شده، پس انرژی گرمایی ظرف محتوی آب، است و تخم مرغ، گرمای
دریافت میکند. ب) ظرفیت گرمایی :(C) لازم برای افرایش ماده به اندازه درجه (
يا ۱
$Q = C\Delta\theta \rightarrow C = rac{Q}{\Delta\theta} \rightarrow$ ( C: پکای ) $C_{HrO} = rac{J}{K(-J.K^{-1})} \bigcirc C_{il.oil} = rac{J}{k(-J.k^{-1})}$
پ) بستگی دارد به ماده و ماده (به خاطر تفاوت در نوع یا نیروهای )
هرچه ماده بیشتر باشد، برای رساندن آن به دمای مشخص، بیشتری لازم است.
ت) گرمای ویژه :(c) ظرفیت گرمایی ماده
$Q = m_0 \Lambda Q$ , $q = Q$
$Q = mc\Delta\theta \to c = \frac{Q}{m\Delta\theta} \downarrow$
$($ $\dots$ ) $c$ : پکای $C_{H_{YO}} = \dots = \dots$ ( ) $C_{ol.oil} = \dots = \dots$ ( )
ث) رابطه C با c:
هر کمیتی که از ویژگیهای ماده باشد، (میتواند/نمیتواند) برای توصیف آن به کار رود.
ظرفیت گرمایی؛ از ویژگیهای نمونه ماده و میتواند/نمیتواند برای توصیف آن ماده به کار رود.
گرمای ویژه؛ از ویژگیهای یک نمونه ماده و برای توصیف آن ماده به کار میرود.

:	۵۸	صفحه	اىىد	ازما	ا سا	د را	خه

<i>هد/میگیر</i> د پس	حیط میده	ا به/از مــ	ِمایی خود ر	نرژی گر	سی از ا	همه/بخث	، چای، ،	، زمان	اگذشت	پابد. ب	<u> مح</u>		1
نمونه)	و		ِکاهش	ىيابد. (	<u></u> م	آن،	ی ذرات	، جنبشر	۔ انرژی		و ـ		
) حركت	(دمای	است	بی که	_) به جای		(دمای_	تر است		که	از جایی	ل: گرما،	دليا	
((													
											شود.	می	
جاري ميشود.	رمای <i>ی/</i> دما	ر انرژی گ	ليل تفاوت د	ت که به <b>د</b>	ی داشت	یی/دمای	رژی گرما	قدار ان	ِ با آن م	ان همارز	ما را ميتو	. گره	۲
			م <i>و</i> جود در										
			دما میشود.										
	•_		) یکسار										
که ماده با دمای													نكته:
			ه با دمای										
											طلق		
رجه سانتيگراد	ای ۲۰۰ د	۲۰۰ و دم	g به جرم B	با جسم 8	تماس	راد را در	ه سانتیگر	۱ درج	ای ۰۰	۱۰ و دم	جرم g •	A به	جسم
اد شیمی ۸۶)	اد) (المپي	ه سانت <i>یگ</i> ر	ِ حسب درج	وند؟ (بر	ما مىش	بی، همد	ر چه دماب	و B د	ند. A	دما» شو	بم تا «هم	ىدھب	قرار م
	140	۰,۴		۱۵۰	۳.		,	18.	۲.		١	۸.	٠,١
												ل:	راه او
$ \mathrm{Q}_{\mathrm{A}}  =  \mathrm{Q}_{\mathrm{B}} $	$\rightarrow$												
											نگام تغییر	ِم (ھ	راه <b>د</b> و
a myCy	$\theta_1 + m_x C_x \theta_1$	) <sub>Y</sub>			$\sum_{i}$	$(mc\theta)$					·	,	
$ heta$ تعادلی $ heta=rac{\mathrm{m_1C_1}}{\mathrm{m_1C_2}}$	$C_1+m_{\gamma}C_{\gamma}$				$=\frac{2}{\sum}$	mc							
رایش یافت. به	۱۰C° افز	دمای آن ۲	رما داديم و	۱ ژول گ	ندار ۲۱	 گرم، مف		کل به -	م و نيَ	از تیتانی	به آلیاژی	:۲	تمرير
$C_{Ti} = \cdot / \Delta(J)$													
										,			
	۵/۷۱	. T		۶/۲۸	. 1		7	/49	. 1		7/	۱. ۸	٠١.

## جاری شدن انرژی گرمایی

«بررسی کیفی و کمی انرژی مبادله شده بین سامانه و محیط»

سامانه: بخشی از جهان، که \_\_\_ را در آن بررسی میکنیم.

محيط: هرچه \_\_ سامانه وجود دارد.

مثال: بررسی مبادله گرما بین یک لیوان آب و محیط:

( معمولاً سامانه با مرزهای مشخصی از محیط جدا می شود. ) فرآیند جاری شدن انرژی:

تمرین: مبادلات انرژی را هنگام مصرف بستنی با دمای • درجه سانتی گراد تا هضم آن را بررسی کنید.

## فرآیند گرماگیر

 $(\Delta heta = ullet)$  در شرایط همدما جاری شدن انرژی از\_\_\_\_ به \_\_\_ واکنش یا فرآیند، حاری شدن انرژی از\_\_\_ به \_\_\_ واکنش یا فرآیند، برای انجام شدن، گرما می \_\_\_\_\_.

سطح انرژی طرف دوم 🔾 سطح انرژی طرف اول

نماد Q در طرف \_\_\_\_\_ نوشته می شود:  $N_{\mathsf{Y}}O_{\mathsf{Y}}(\mathrm{g})\longrightarrow \mathsf{Y}NO_{\mathsf{Y}}(\mathrm{g}):$  واکنش گرماگیر  $\operatorname{H_{\mathsf{Y}}O}(\operatorname{s}) \longrightarrow \operatorname{H_{\mathsf{Y}}O}(\operatorname{l})$  فرآیند گرماگیر:  $\operatorname{H_{\mathsf{Y}}O}(\operatorname{l})$ سطح انرژي سامانه

## فرآیند گرماده

 $(\Delta heta = ullet)$  در شرایط همدما برای انجام شدن، گرما می \_\_\_\_\_.

سطح انرژی طرف دوم 🔾 سطح انرژی طرف اول  $\cdot \bigcirc Q$ 

> نماد Q در طرف \_\_\_\_ نوشته می شود:  $H_{\mathsf{Y}} + \mathrm{Cl}_{\mathsf{Y}} \longrightarrow \mathsf{Y} \, \mathrm{HCl}$  واکنش گرمادہ: ۱  $ext{H}_{ ext{Y}}\mathrm{O}(\mathrm{l}) \longrightarrow ext{H}_{ ext{Y}}\mathrm{O}(\mathrm{s})$  فرآیند گرماده: \_\_\_\_\_ سطح انرژی سامانه

# گرما در واکنشهای شیمیایی (گرماشیمی)

هر واکنش شیمیایی، ممکن است با تغییر ، تولید ، آزاد شدن و ایجاد و
همراه باشد، اما: داد و ستد ، یک ویژگی بنیادی واکنشهای شیمیایی است.
ترموشیمی (گرماشیمی) به بررسی و گرمای واکنشهای شیمیایی، آن و تأثیری که بر
ماده دارد، میپردازد.
بررسی شکل ۳ صفحه ۶۰:
الف) مواد غذایی، پس از گوارش، انرژی لازم برای و یاختهها را تأمین میکنند.
ب) سوختها، انرژی لازم برای حمل و نقل، و نیز گرمایش محیطهای گوناگون را فراهم میکند.
پ) زغال کک، واکنش دهندهای رایج در استخراج آهن، و تامینکننده لازم برای واکنش است.
منبع انرژی در بدن، است. انرژی غذا، پس از انجام واکنشهای شیمیایی گوناگون، به سلولها میرسد. این
واکنشها ممکن است گرماده یا گرماگیر باشند اما فرآیند کلی اکسایش گلوکز در مجموع، گرما است. البته دمای
بدن تغییر محسوسی
دلیل: دمای واکنش $\epsilon$ دهندهها با دمای فرآوردهها است $\epsilon$ است $\epsilon$
درواقع، انرژی آزاد شده در این واکنش، ناشی از تفاوت دمای مواد واکنشدهنده و فرآورده ، بلکه تفاوت میان -
انرژی مواد و واکنشده و فرآورده است. -
انرژی پتانسیل در اینجا، به معنای انرژی ناشی از نیروهای ذرات سازنده آن است.
انرژی پتانسیل موحوددر یک نمونه ماده، انرژی نام دارد.
انرژی پتانسیل در پیوندهای مختلف، با هم است، چون اتمهای مختلفی با هم پیوند دارند. مثال:
تفاوت اتمهای دارای پیوند اشتراکی، موجب تفاوت در نیروهای ( این نیروها، شامل «پیوندها» و «نیروهای بین
مولکولی» است. ) این نیروها، شامل «پیوندها» و «نیروهای بین مولکولی» است.اتمها ( در مولکول ) و در نتیجه؛ تفاوت
در پیوندها است.
انجام واکنش شیمیایی، موجب تغییر در پیوندها یا شیوه اتصال اتمها با یکدیگر، و تفاوت آشکاری در انرژی
وابسته به آنها میشود؛ که خود را به صورت (ی مبادلهشده) نشان میدهد.
با هم بیندیشیم صفحه ۶۱: در دو واکنش:
<ul> <li>۱. الف) واكنش دهنده ها يكسان هستند/نيستند</li></ul>
فرآورده، یکسان $ ightarrow$ سطح انرژی فرآورده در دو واکنش یکسان
-ب) در واکنش اول/دوم، سطح انرژی واکنش $-$ دهندهها $-$ پایدارتر
۲. الف) چون سطح انرژی گرافیت و الماس، یکسان ( به دلیل تفاوت در نیروهای نگهداری )
ب) پایدارتر است، چون فاصله کمتری با فرآورده دارد، گرمای سوختنی دارد.
<b>نحوه اتصال</b> اتمهای کربن، <b>تعداد و نوع</b> پیوندهای اشتراکی کربن – کربن، در این دو آلوتروپ، و در نتیجه، رفتار
شیمیایی آنها ( مانند پایداری یا آنتالپی سوختن) متفاوت است.
$xKj = g \times \frac{mol}{g} \times \frac{KJ}{mol} = KJ$ (پ-۲

### يخچال صحرايي!

دو ظرف از جنس \_\_\_ داریم که فضای بین آنها از شن خیس پر میشود. پارچهای \_\_\_ به عنوان درپوش، تحویه را انجام می دهد. آب درون ظرف درونی، به تدریج در بدنه ظرف بیرونی نفوذ می کند و \_\_\_ می شود:  $H_{\Upsilon}O(\ )+Q \to H_{\Upsilon}O(\ )$  این فرآیند، گرما \_\_\_\_\_ است و گرمای لازم را از سامانه دریافت می کند که باعث افت دما و خنک شدن محتویات دستگاه می شود.

فرآيندهاي تغيير حالت مواد

قث

هخثقهخ

## عوامل مؤثر بر گرمای واکنش: (یک عامل ثابت، و سه عامل متغیر)

- ۱. \_\_\_\_\_ مواد واکنش (واکنش دهنده های و فرآورده ها): مواد مختلف، سطوح انرژی متفاوت دارند. گرمای واکنش،
   \_\_\_\_\_ سطح انرژی مواد طرف اول و دوم واکنش است. این عامل، متغیر \_\_\_\_\_ ، چون با تغییر مواد، در واقع،
   واکنش دیگری داریم.
  - ۲. \_\_\_\_\_ و \_\_\_\_ : تغییر این دو عامل، سطح \_\_\_\_ واکنش دهنده ها یا فرآورده ها را تغییر می دهد.
- ۳. \_\_\_\_\_ واکنش دهندها: سطح انرژی هر ماده، به مقدار آن وابسته \_\_\_\_\_ و تغییر مقدار مواد، سطح انرژی آن را نیز تغییر میدهد.

تمرین: سوختن هر مول متان، ۸۹.KJ انرژی آراد میکند. با سوختن ۱ گرم متان، چند کالُری گرما تولید میشود؟

۴. \_\_\_\_\_ مواد واکنش: در معادله «ترموشیمیایی»، باید انرژی \_\_\_\_ در واکنش ذکر شود. حال اگر

حالت فیزیک یکی از مواد در واکنش تغییر کند، سطح \_\_\_\_\_ آن نیز تغییر میکند و در نهایت، گرمای واکنش را تغییر میدهد.

تولید شده در واکنش سوختن متان، ابتدا در دمای شعله است و حالت فیزیکی گازی دارد، اگر مقداری صبر کنیم  $H_{
m Y}O$ تا سامانه با محیط، « \_\_\_\_\_ » شود،  $H_{\tau O}$  به حالت مایع در میآید. این فرآیند (تبخیر/میعان)، خود، گرما \_\_\_\_\_ است و در رسیدن از I به I مقداری گرما \_\_\_\_\_ میشود. یعنی  $Q_1$ ، از لحاظ عددی، از  $Q_1$  است. تمرین) گرمای تبخیر مولی آب را برحسب  $Q_1$  و  $Q_2$  به دست آورید: • () ——— = گرمای تبخیر مولی با هم بينديشيم ٣ صفحه ٤٢: اولاً: میعان، گرما \_\_\_\_ است، پس گرمای واکنش با عدد +/- گزارش می شود. ثانیا: گرمای آزاد شده در میعان و نیز گرمای واکنش هردو، علامت دارند و مجموع آنها با علامت باید از نظر عددی از ۴۸۴ \_\_\_\_\_ باشد ( يعنى عدد \_\_\_\_\_) گرمای آزاد شده در کدام حالت، مقدار عددی بیشتری دارد؟ (روش: باید یک طرف کمترین و طرف دیگر بیشترین سطح انرژی را داشته باشد)  $\mathsf{Y}O(l) \to O_{\mathsf{Y}}(l)$  .\*  $\mathsf{Y}O(g) \to D_{\mathsf{Y}}(g)$  .\*  $\mathsf{Y}O(g) \to O_{\mathsf{Y}}(l)$  .\*  $\mathsf{Y}O(l) \to O_{\mathsf{Y}}(g)$  .1 «آنتالیی (H)، همان محتوای انرژی است» هر نمونه ماده، دارای شمار بسیار زیادی «ذره سازنده» است. این ذرهها، دارای: ۱ – \_\_\_\_ نامنظم (انرژی \_\_\_\_ ) و ۲ – \_\_\_ با یکدیگر (انرژی \_\_\_\_) هستند یک نمونه ماده، با \_\_\_\_\_ آن در \_\_\_\_ و \_\_\_ معین، توصیف می شود. مانند ۲۰۰ گرم آب در دما و فشار معین یک نمونه ماده در یک ظرف، می تواند یک \_\_\_\_\_ به شمار آید. «انرژی کل» یک سامانه، هم ارز «محتوای \_\_\_\_\_» یا «\_\_\_\_\_» آن سامانه است. یعنی: همه مواد، در دما و قشار معین، «\_\_\_\_\_\_» مشخصی دارند. با انجام واکنش شیمیایی، «محتوای \_\_\_\_» یا «\_\_\_\_» مواد، تغییر میکند. (مانند نمودار ۵ صفحه ۴۴) مهم:  $Q_p = H$  \_\_\_\_\_ – H \_\_\_\_ =  $Q_p$  مهم: . ست.  $Q_p$  به معنای معنای مبادله شده در « مبادله شده در » مبادله شده در » مبادله شده در » مبادله شده در « مبادله شده در » مبادله \_مقدار عددی  $\Delta H$  در یک فرآیند، \_\_\_\_\_ آن را نشان می $\epsilon$ دهد، اما علامت + یا –، به ترتیب، \_\_\_\_\_ بو دن آن را نشان می دهد. خود را بیازمایید صفحه ۶۴ و ۶۵:  $CO_{\mathsf{T}}(s) \longrightarrow CO_{\mathsf{T}}(g)$  ,  $\Delta H \bigcirc \bullet$  (i.1)  $CH_{\mathsf{f}}(g) + \mathsf{Y}O_{\mathsf{f}}(g) \to CO_{\mathsf{f}}(g) + \mathsf{Y}H_{\mathsf{f}}O(g)$  ,  $\Delta H \bigcirc \bullet$  (ب  $N_{\mathsf{Y}}O_{\mathsf{Y}}(g) \longrightarrow \mathsf{Y}NO_{\mathsf{Y}}(g) , \Delta H \bigcirc \cdot (\mathbf{y})$  $,\Delta H\bigcirc$  ت) $N_{\mathsf{Y}}O(l) \to H_{\mathsf{Y}}O(s)$ 

$$x(KJ) = \underbrace{\frac{KJ}{molO_{\texttt{T}}}}_{KJ} \times \underbrace{\frac{molO_{\texttt{T}}}{molO_{\texttt{T}}}}_{(\Delta H = )} (KJ)$$

# «آنتالپی پیوند» و «میانگین آنتالپی پیوند»

انجام یک واکنش شیمیایی، نشانهای از تغییر در اتمها (ذرات) به یکدیگر است، که نتیجه آن،
نغییر و به دنبالش تغییر مواد است. یکی از خواصی که در واکنشهای شیمیایی تغییر میکند، محتوای
مواد است. مثلاً، یک نمونه گاز هیدروژن، دارای شمار بسیار زیادی دو اتمی است. با صرف
، پیوند بین اتمها در مولکول میشکند و به هایی تبدیل میشود که تر و
نر هستند. در ترموشیمی، به مقدار ۴۳۶KJ، آنتالپی میگویند:
$\Delta$ H ( ) = $\bigcirc$ ۴۳۶( $KJ.mol^{-1}$ )
ن <b>تالپی پیوند:</b> انرژی لازم برای ۱ پیوند در مولکول و تبدیل آن به اتمهای
در مولکولهایی که «اتم مرکزی» به چند اتم یکسان با پیوند اشتراکی متصل است، (مانند $(CH_*)$ این پیوندهای یکسان،
نتالپی کاملاً یکسان! در این حالت، به کار بردن اصطلاح * آنتالپی پیوند، مناسبتر است.
$CH_{\mathfrak{r}}(g) + \mathfrak{IPP} \cdot KJ \rightarrow \underline{\hspace{1cm}} (\hspace{1em}) + \underline{\hspace{1cm}} (\hspace{1em})$
$CH_{\mathfrak{r}}(g) + \mathfrak{r} \mathfrak{r} KJ \to \underline{\hspace{1cm}} () + \underline{\hspace{1cm}} ()$ $\Delta H_{(C-H)} = \div = (KJ.mol^{-1})$
برسش) در چند مورد، به کار بردن میانگین آنتالپی پیوند، مناسبتر است؟ مورد
$H_{ au}O(g)$ .* $H-Br(g)$ .* $ds$ .* $NH_{ au}(g)$ .1
خود را بیازمایید صفحه ۶۶:
لف) (پیوند شدہ $ ightarrow$ گرما ) $\Delta H$   پیوندھا در جدول ۲ صفحہ ۶۵ مربوط به مولکول ۲
تمي (ميانگين هست/نيست.)
$\Delta  H = \Delta  M$ مربوط به مولکولهای $\Delta  H = \Delta  M$ پیوندها در جدول $\Delta  M$ مربوط به مولکولهای
چند اتمی ( میانگین )
نذکر: برای گزارش آنتالپی پیوند، همه ذرات در دو طرف واکنش به حالت و همه فرآوردهها باید
NH۳ $( )+Q  ightarrow $ اشند: $( اگر قرار است همه پیوندها شکسته شود.)$
«آنتالپی پیوند، راهی برای تعیین $\Delta$ واکنش
۱) روش محاسباتی برای تعیین H $\Delta$ واکنش:
در واکنش شیمیایی، «معمولا» تعدادی پیوند و تعدادی پیوند جدید میشود.
برای «شکستن» پیوند، مقداری انرژی میشود ( با علامت 🔘 گزارش میشود).
هنگام «تشکیل» پیوند، مقداری انرژی میشود ( با علامت $\bigcirc$ گزارش میشود). $\triangle$ واکنش، این
نرژیهای شده است.)
ستفاده از آنتالپی پیوند، برای تعیین H $\Delta$ واکنشهای مناسبتر است. ( همه مواد در حالت)
هرچه مواد واکنش، مولکولهای داشته باشند، $\Delta$ محاسبه شده، با دادههای همخوانی بیشتری دارد،
و هرچه مولکولها پیچیدهتر باشند، $\Delta$ H محاسبه شده با دادههای تفاوتهای آشکار نشان میدهد.
۱) استفاده از «آنتالپی پیوند» برای تعیین $\Delta$ H واکنش: (خود را بیازمایید ۱ صفحه ۶۷)
$\Delta$ المجموع آنتالييهاي ييوند ]_[مجموع آنتالييهاي ييوند ] $\Delta$ H

نکته: در جدول آنتالپی پیوند، همه اعداد علامت (دارند و <u>صشیمیدست</u> علامت ) پیش از آنتالپی پیوند فرآوردهها،
برای آن است که ردر ر ، ر شود. ( چون در فرآوردهها، پیوندها در حال تشکیل هستند که فرآیندی گرماده است و باید
با عدد منفى نوشته شود. )
خود را بیازمایید ۲ صفحه ۶۸ الف)
ب)
(پ
تمرین ۱ اگر برای تبدیل ۱ گرم از گازهای متان و اتان، به اتمهای گازی جدا از هم، به ترتیب ۱۰۳ و ۹۴ کیلوژول
$(\mathrm{C}=NY)$ انرژی مصرف شود، آنتالپی $\mathrm{C-C}$ چند $rac{KJ}{mol}$ است
خود را بیازمایید ۲ صفحه ۷۰:
الف) این دو ترکیب، فرمول مولکولی متفاوت، و ساختار دارند.
نتیجه: این دو ترکیب، ( هم) هستند.
ب) <sup>بله</sup> ، چون ساختار آنها یکسان
پ) <sup>بله</sup> ، چون تفاوت در، موجب تفاوت در از جمله سطح انرژی است.
محتوای انرژی یک ترکیب، در دما و فشار ثابت، علاوه بر «نوع» و «تعداد» اتمها به نحوه اتمها، و «نوع»
ل پیوندهای شیمیایی مربوط است.
آشنایی با گروههای عاملی
گروه عاملی؛ منظمی از ها است که به مولکول دارای آن، خواص <u>فیزیکی</u> و <u>شیمیایی</u> ویژه میبخشد.
در گروههای عاملی، اتصال اتمها با یکدیگر، یا بین آنها، اهمیت ویژه دارد.
گروه عاملی، در تعیین ترکیبات آلی، نقش تعیینکنندهای دارد. به عنوان مثال خواص ادویه، به طور عمده وابسته به
ترکیبهای آلی موجود در آنها است که در ساختار آنها، علاوه بر C و ،H اتمهای و گاهی و
وجود دارد. تفاوت در خواص ادویه، به دلیل تفاوت در ساختار این مواد آلی است. (گروه عاملی، قسمتی از ترکیب آلی
است که با دیدن آن، می فهمیم این ترکیب، نیست! )

				ژی	به گاهی برای تامین انرژ	آنتالپی سوختن، تکم
دریافت	و مواد	ها،	ها،	ها،	وني شامل	بدن ما از عذا، مواد گوناگ
						میکند.
از، (۲) تامین	رای سوخت و سا	اوليه ب	ر تامین	ئينها، علاوه بر:	اِتها، چربیها و پروتهٔ	از این بین، کربوهیدر
					تند.	ياختهها نيز هس
، قند خون	مىشود	در خون حل	كسته شده و	ن به ش	در بد	از این سه دسته، تنها
	کند.	تولید می	ىيابد و	ر آنجا م	یاختهها میرساند و در	است، خون این ماده را به
یشتر است. (	ا دو ماده دیگر، بب	برابری از آن ب	كسايش جرم	انرژي حاصل از اً	را ذخیره م <i>یکند</i> چون ا	بدن، بیشتر
						جدول ۴ صفحه ۷۰)
	۵ صفحه ۷۱	) جواب	ی ( یکا:	از ماده غذای	صل از سوختن ۱	<b>انرژی سوختی:</b> انرژی حاه
بيب <u>۳</u> برابر و	ات در آن، به ترت	ن و کربوهیدر	درصد پروتئير	ده غذایی ۲٪، و	ئربی در ترکیب یک ماد	تمرین (۱): اگر درصد چ
فرض كنيد. )	یی را <u>۱۰۰</u> گرم ف	جرم ماده غذا	( راهنمایی:	$\frac{KJ}{g}$ است	ش سوختي اين ماده غا	<u>۲۴</u> برابر چربی باشد، ارز
ت.)	ل آنها يكسان اس	ارزش سوختي	به کرد (چون	مع و يكجا محاس	ِ پروتئین را میتوان جم	نکته: جرم کربوهیدرات و
		<u> </u>			آناد شده انسخت	

تمرین (۲): با گرمای آزاد شده از سوختن g۵۰ از ماده غذایی تمرین (۱)، چند مول آب  $^\circ$ ۸۰را میتوان به جوش آورد؟ (فرض کنید در این فرآیند، ۲۰٪ هدر رفت انرژی وجود دارد. )  $\mathrm{C}(\mathrm{H_{7}O})=\mathrm{f/T}(\mathrm{J.g^{-1}.^{\circ}C^{-1}})$ 

که (عمده) گاز شهری	استفاده می شود. مانند	ی گرم، معمولاً از سوختهای	<b>سوختن</b> برای تهیه غذا
	) زیادی تولید میکند:	ور اکسیژن <mark>کافی</mark> میسوزد و انرژی	را تشکیل میدهد، در حض
$\mathrm{CH}_{f}(\mathrm{g}) + \mathrm{O}_{f}(\mathrm{g}) \longrightarrow 0$	$\mathrm{CO}_{Y}(\mathrm{g}) + \mathrm{H}_{Y}\mathrm{O}(\mathrm{g}) + \Lambdaq \cdot \mathrm{K}$	(موازنه کنید) J	
_ ) جواب ۶ صفحه ۷۱	سوختنی ( یکا:	مل از سوختن <u>۱</u> از ماده	آنتالپی سوختن: انرژی حاص
$\Delta H$ د د و مان $\simeq -77$	$\overline{\Upsilon ullet (KJ.mol^{-1}) \Delta H}$	بوتن $\simeq -$ ۲۷۱۷ $(KJ.mol^-)$	 د را بیاز مایید صفحه ۷۱: (۱
00 m (1 4004)	(	<b>C</b> 3	3 3
		متان	پروپان اتان
لى سوختى: اتان ← اتانول	زمایید <u>۲</u> صفحه <u>۷۱</u> : الف) ارزش	خود را بیاز ۱۸ KJ اینجا تو بکش	
		-	، آنتالپی سوختن: اتان () ات
		J	
19O= ,1H= ,1YC=			
			ب)
مایر دانههای روغنی استخراج		وه بر ،HوC اتم نیز داره	
		ں سوختن، اکسیژن نیاز	
زمایید <u>۱</u> صفحه <u>۷۱</u> ، سوختن	مورت میگیرد. چرا در خود را بیا	که سوختن مواد در دماهای بالا ص	
		_	مواد در دمای ۲۵°C مطر
ه معنای اندازه گیری	ِختن در دمای ۲۵°C آست ، بلکه <u>،</u>	۲ روی پیکان در این واکنشها، سو	
		ىت.	واکنش در دمای ۲۵°C اس
ن آنتالپی سوختن را در دمای	ورت میگیرد، پس چگونه میتوار	هیدروکربنها در دماهای بالا صو	پرسش (۲): سوختن
			۲۵°C اندازهگیری کرد؟
فتن) اجازه ميدهيم فرآوردهها	یکنیم، پس از انجام واکنش (سو-	ها را در دمای ۲۵°C وارد سامانه م	پاسخ: ابتدا، واكنش دهنده
د. آنتالپی واکنش نیز با توجه	واکنش، در $^\circ\mathrm{C}$ بررسی می $^\mathrm{mg}$	۲۵°C برسند. بعنی ابتدا و انتهای	شوند و به دمای
		کنش تعیین میشود، حتی اگر در	
		یر). چنانکه در طرح ب	
بر پیموده شده ربط	قدار مشخص و به مس <u>ب</u>	۱، یعنی همان واکنش، م	فرآوردهها (در دمای معین)

## نکات مهم مربوط به جدول <u>۶</u> صفحه ۷۱

- آ در اثر سوختن هیدروکربنها و مواد آلی اکسیژندار، گرما آزاد میشود. سوختها، موادی پر انرژی و پاپیدار هستند و فرآوردههای سوختن، به نسبت پاپیدار ترند و این تفاوت، به صورت گرما آزاد میشود.
- (وقتی بین چند آلکان (یا سایر هیدروکربنهای هم خانواده) آنتالپی سوختن ترکیبی بیشتر است که سنگینتر است. (وقتی مولهای برابر از چند هیدروکربن همخانواده بسوزند، آنکه کربن \_\_\_\_\_ دارد، گرمای بیشتری آزاد میکند.)
- ۳ بین چند آلکان (یا سایر هیدروکربنهای همخانواده) ارزش سوختی ترکیبی بیشتر است که سنگینتر است.(وقتی جرمهای برابر از چند هیدروکربنی همخانواده بسوزند، آنکه کربن \_\_\_\_ دارد، گرمای بیشتری آزاد میکند.)
  - (۴) آنتالپی سوختن ۴ خانواده جدول (هم کربن): \_\_\_\_\_ > \_\_\_\_ >
  - (۵) الکلهای سنگین تر، نسبت به الکلهای سبک تر، آنتالپی سوختن \_\_\_\_ و ارزش سوختی \_\_\_\_ دارند.
    - (نكته (۲) در مورد الكلها صدق \_\_\_\_ و نكته ( نه!)

## اندازه گیری گرمای واکنش

دو روش دارد: الف) روش مستقیم (اندازه گیری در آزمایشگاه، به کمک ابزار) ب) روش غیرمستقیم (به کمک محاسبه)

الف) روش مستقیم (گرماسنجی یا کالریمتری) به روش تجربی، که ابزار آن، (گرماسنج) است.

گرماسنج، انواع مختلف دارد و در کتاب درسی فقط به گرماسنج لیوانی اشاره شده است. (ش ۸ صفحه ۷۲) **گرماسنج لیوانی:** گرمای واکنش را در \_\_\_\_ ثابت اندازه گیری میکند. (که به آن، \_\_\_\_ گفته می شود.) این گرماسنج، برای تغیین «آنتالپی و نیز آنتالپی واکنشها در حالت «\_\_\_\_ » مناسب است.

در این گرماسنج، مقداری آب درون لیوان یکبار مصرف ( $\frac{\mathbf{Y}}{2}$  لیوان درون هم) قرار میگیرد که تا حد ممکن عایق \_\_\_\_\_ باشد. درپوش یونالیتی روی آب قرار میگیرد و از درون آن، یک دماسنج و یک همزن وارد آب می شود تا دما را در کل محلول، تا حد ممکن \_\_\_\_\_ سازد. با اندازه گیری تغییر دما ( $\Delta\Theta$ ) در طول فرآیند، می توان گرمای واکنش را از فرمول  $Q = \mathrm{mc}\Delta\Theta$ 

مسئله: در یک گرماسنج لیوانی، سلم محلول سود ۱.۰ مولار با ۲۰۰ محلول سولفوریک اسید وارد واکنش مسئله: در یک گرماسنج لیوانی، محلول سود ۱.۰ مولار با ۲۰۰ مولار با محلول سولفوریک اسید واکنش می شود. اگر در پایان واکنش، مقداری اسید واکنش نداده باقی مانده و دما به اندازه  $(^{\circ}V^{\circ}C)$  افزایش یافته باشد، آنتالپی واکنش روبهرو، چند  $(^{\circ}K_{1}, ^{\circ}C)$  است؛ (همه گرمای واکنش، صرف بالا بردن دمای محلول شده و چگالی همه محلولها  $(^{\circ}K_{1}, ^{\circ}C)$  است. گرمای ویژه محتویات گرماسنج،  $(^{\circ}C)$  است.)

 $\text{Y} \ H_{\text{Y}}O\left(l\right) + Na_{\text{Y}}SO_{\text{Y}}\left(aq\right) \longrightarrow \text{Y} \ NaOH\left(aq\right) + H_{\text{Y}}SO_{\text{Y}}\left(aq\right)$ 

مسئله: حل کردن ۱.۰ مول کلسیم کلرید در گرماسنجی حاوی ۰/۵Kg آب، دمای گرماسنج را ۱/۲°C بالا میبرد. ظرفیت گرمایی گرماسنج، چند KJ.° $C^{-1}$  است؟ و اگر در ابتدای واکنش به جای کلسیم کلرید، KJ.° $C^{-1}$  آمونیوم نیترات ۸۰٪ خالص را در آب حل کنیم، دمای مجموعه به تقریب چند C تغییر میکند؟ افزایش مییابد یا کاهش؟ رآنتالپی انحلال  $C_{H_{YO}} = 4/7 (\frac{J}{g.°C})$  به ترتیب  $C_{XO} = 4/7$  و  $C_{YO} = 4/7$  کیلوژول بر مول است.)  $C_{XO} = 4/7$ 

ب) روش غیرمستقیم: گرمای واکنش را میتوان به کمک محاسبه، و با استفاده از استوکیومتری، آنتالپی تشکیل مواد، آنتالپی پیوند، و قانون هس محاسبه کرد، که در کتاب درسی، به دو مورد آخر پرداخته شده است.

## جمعپذیری گرمای واکنشها، ( «قانون هس»)

آنتالپی بسیاری از واکنشها را نمیتوان به روش \_\_\_\_\_ اندازه گیری نمود. برخی واکنشها، یک مرحله از واکنشی ( یا صلا انجام نمی شوند!) ( یا صلا انجام نمی شوند!) در این حالات، برای محاسبه گرمای واکنش، میتوان از قانون هس کمک گرفت. براساس «قانون هس»: ( اگر واکنشی شامل «چند» مرحله باشد،  $\Delta H$  مراحل آن است. 

به بیان دیگر: ( گرمای یک واکنش معین، به راهی که برای انجام آن پیشگرفته، وابسته \_\_\_\_\_. روش کار: اگر معادله واکنشی را بتوان از «مجموع» معادله چند واکنش به دست آورد؛  $\Delta H$  واکنش کلی نیز از \_\_\_\_\_ \_\_\_  $\Delta H$ 

مثال: حشرهای با نام «سوسک بمبافکن»، برای دفاع از خود، مخلوطی از مواد داغ را به سمت دشمن پرتاب میکند، که این مواد در طرف دوم واکنش کلی دیده می شوند. اگر واکنش کلی در واقع شامل سه مرحله با  $\Delta H$ های گفته شده باشد $^{\prime}$ ،  $\Delta H$  واکنش کلی را به دست آورید.

$$\begin{array}{c}
(1) C_{\mathfrak{S}} H_{\mathfrak{S}} O_{\mathfrak{T}} (aq) \longrightarrow C_{\mathfrak{S}} H_{\mathfrak{T}} O_{\mathfrak{T}} + H_{\mathfrak{T}} (g); \\
(\Delta H_{\mathfrak{T}} = \mathfrak{T} V V K J)
\end{array}$$

$$\Upsilon$$
)  $H_{\Upsilon}O_{\Upsilon}$  (aq)  $\longrightarrow$   $H_{\Upsilon}O$  (l)  $+\frac{1}{\Upsilon}O_{\Upsilon}$  (g);  $(\Delta H_{\Upsilon} = -4\Delta KJ)$ 

$$(\Upsilon) H_{\Upsilon}(g) + \frac{1}{\Upsilon} O_{\Upsilon}(g) \longrightarrow H_{\Upsilon}O(l); \qquad (\Delta H = -\Upsilon \Lambda \mathcal{F}KJ)$$

واكنش كلى: 
$$\mathrm{C}_{\mathtt{F}}\mathrm{H}_{\mathtt{F}}\mathrm{O}_{\mathtt{T}}\left(\mathrm{aq}\right) + \mathrm{H}_{\mathtt{T}}\mathrm{O}_{\mathtt{T}}\left(\mathrm{aq}\right) \longrightarrow \mathrm{C}_{\mathtt{F}}\mathrm{H}_{\mathtt{F}}\mathrm{O}_{\mathtt{T}}\left(\mathrm{aq}\right) + \mathtt{T}\,\mathrm{H}_{\mathtt{T}}\mathrm{O}\left(\mathrm{l}\right); \quad (\Delta\mathrm{H}=?)$$

اگر واکنش شیمیایی با  $\Delta H$  وابسته به آن معرفی شو $^{(k)}$  به آن، واکنش \_\_\_\_ یا \_\_\_ یا \_\_\_ میگویند.

توجه: در اکثر موارد، برای آن که از جمع بندی مواد در مراحل مختلف، به واکنش کلی برسیم، لازم است که تغییراتی را در واکنش های مراحل، انجام دهیم. این تغییرات، شامل تغییر در ضرایب، و یا جابه جایی واکنش دهنده ها با فرآورده ها است. مثلا ضریب ماده ای در واکنش کلی در طرف اول، اما در مراحل در طرف دوم است.

# قوانین پایداری:

- ۱. اگر ضرایب واکنشی n برابر شود،  $H\Delta$  واکنش باید در \_\_\_\_ شود.
- ۲. اگر جای واکنش دهنده (ها) با فرآورده (ها) عوض شود،  $H\Delta$  واکنش باید \_\_\_\_\_ شود (علامت \_\_\_\_\_ بگیرد.)

تمرین ۱: با توجه به  $\Delta H_{1}$  در واکنش اول،  $\Delta H_{2}$  و  $\Delta H_{3}$  را به دست آورید:

 $S(s) + \frac{r}{r} O_r(g) \longrightarrow SO_r(g)$  ;  $\Delta H_1 = -rq\Delta KJ$ 

 $\text{Y}\,S\,(s) + \text{Y}\,O_{\text{Y}}\,(g) \longrightarrow \text{Y}\,SO_{\text{Y}}\,(g) \quad ; \Delta H_{\text{Y}} = \underline{\hspace{1cm}} KJ$ 

 $\mathrm{SO}_{\mathtt{r}}\left(\mathrm{g}\right) \longrightarrow \mathrm{S}\left(\mathrm{s}\right) + rac{\mathtt{r}}{\mathtt{r}}\mathrm{O}_{\mathtt{r}}\left(\mathrm{g}\right) \qquad ; \Delta \mathrm{H}_{\mathtt{r}} = \underline{\qquad} \mathrm{KJ}$ 

تمرین ۲: متان، ساده ترین هیدروکربن و نخستین عضو خانواده \_\_\_\_ است، و بخش عمده \_\_\_\_ را تشکیل می دهد. متان از \_\_\_\_ گیاهان به وسیله باکتریهای بی هوازی «در آب» تولید می شود. نخستین بار، از سطح \_\_\_\_ جمع آوری شده و به گاز مرداب معروف است. برای تهیه این گاز، می توان از واکنش روبه رو استفاده کرد:

 $\mathrm{C}\left(S \colon \mathsf{CH}_{\mathsf{f}}\left(\mathrm{g}
ight) + \mathsf{TH}_{\mathsf{f}}\left(\mathrm{g}
ight) \longrightarrow \mathrm{CH}_{\mathsf{f}}\left(\mathrm{g}
ight)(\Delta \mathrm{H}=?)$ 

آزمایشها و یافتههای تجربی نشان میدهند که تامین شرایط بهینه برای انجام واکنش بالا، بسیار دشوار و پرهزینه است. برای تعیین  $\Delta H$  این واکنش، میتوان از سه واکنش ترموشیمیایی دیگر بهره گرفت: ( $\Delta H$  واکنش بالا را محاسبه کنید.)

(1)C  $(S : C(g) \longrightarrow CO_{\Upsilon}(g) \longrightarrow CO_{\Upsilon}(g)$  ( $\Delta H_1 = -\Upsilon 4 \Upsilon / \Delta KJ$ )

 $(\Upsilon)H_{\Upsilon}(g) + \frac{1}{\Upsilon}O_{\Upsilon}(g) \longrightarrow H_{\Upsilon}O(l)$   $(\Delta H_{\Upsilon} = -\Upsilon \Lambda \mathcal{F}KJ)$ 

 $(\Upsilon)CH_{\Upsilon}(g) + \Upsilon O_{\Upsilon}(g) \longrightarrow \Upsilon H_{\Upsilon}O(l) + CO_{\Upsilon}(g) \quad (\Delta H_{\Upsilon} = -\Lambda \P \cdot KJ)$ 

تذكر: ترجيحا هر يك از مواد واكنش را در هر مرحله پيدا كنيد كه در مراحل ديگر نباشد.

 $\Delta H =$ 

تمرین ۳: آنتالپی واکنش کلی را محاسبه کنید: (خود را بیازمایید ۲ صفحه ۷۴)

 $N_{\text{\tiny T}}\left(g\right) + O_{\text{\tiny T}}\left(g\right) \longrightarrow \text{\tiny T} \, NO\left(g\right) \qquad \qquad ; \Delta H_{\text{\tiny T}} = \text{\tiny IANKJ}$ 

 $\mbox{{\it '}} CO \mbox{{\it (g)}} + \mbox{{\it '}} NO \mbox{{\it (g)}} \longrightarrow \mbox{{\it '}} CO_{\mbox{{\it '}}} (\mbox{{\it (g)}} + N_{\mbox{{\it ''}}} (\mbox{{\it (g)}} \mbox{\mbox{\mbox{$\mbox{$\it (g)$}$}} : \Delta H =?$ 

توجه: واکنش بالا، توسط شیمیدانان هواکرده، و برای تبدیل گازهای آلاینده CO و NO (که از اگزوز خودروها به هواکرده وارد می شوند.

الف)	(۷۴	صفحه	١	ازماىيد	را بيا	خه د	۴: (	تم بن
(—	\ <u>' '</u>				<u> </u>	-5- /		سريں

$H_{\intercal}\left(g\right)+\tfrac{1}{\intercal}O_{\intercal}\left(g\right)\longrightarrow H_{\intercal}O\left(l\right)$	$;\Delta \mathrm{H}_{\scriptscriptstyle 1}=-$ taq $\mathrm{KJ}$
$\mbox{$\Upsilon$ H_{\Upsilon}$O}_{\Upsilon}\left(l\right) \longrightarrow \mbox{$\Upsilon$ H_{\Upsilon}$O}\left(l\right) + O_{\Upsilon}\left(g\right)$	$;\Delta H_{ extsf{Y}}=-199 ext{KJ}$
	<u> </u>
$H_{\text{\tiny T}}\left(g\right) + O_{\text{\tiny T}}\left(g\right) \longrightarrow H_{\text{\tiny T}}O_{\text{\tiny T}}\left(l\right)$	$;\Delta H=?$

ب) چون واکنش مستقیم H<sub>۲</sub> با O<sub>۲</sub> با O<sub>۲</sub> تولید میکند که <sup>پایدارتز</sup> است. H<sub>۲</sub>O<sub>۲</sub> بر است و به \_\_\_\_ و \_\_\_\_ تجزیه میشود.

 $CO_{\gamma}$  تمرین C: (خود را بیازمایید  $\underline{\Upsilon}$ ) الف) چون واکنش برخورد مستقیم C با C ، همواره \_\_\_\_\_\_ تولید میکند ( $CO_{\gamma}$ ) از  $CO_{\gamma}$  ناپایدارتر است.)

ب)

تمرین ۶ (خود را بیازمایید ۴) الف) \_\_\_\_\_ پایدارتر است (سطح انرژی \_\_\_\_ دارد.) دلیل: تعداد پیوند ۲ مول آمونیاک از ۱ مول هیدرازین \_\_\_\_ است.

<u>(</u>ب

## غذاي سالم

آهنگ واکنش، نشان میدهد هر تغییر شیمیایی، در چه گسترهای از \_\_\_\_\_ رخ میدهد. آهنگ واکنش، معیاری برای تعیین زمان \_\_\_\_ مواد است.

هرچه گستره زمان انجام واکنش، کوچکتر باشد، آهنگ انجام آن، \_\_\_\_ است، و واکنش، \_\_\_\_ تر انجام می شود. برخی روشهای افزایش زمان ماندگاری مواد غذایی:

- ullet روشهای قدیمی: \_\_\_\_\_ کردن، تهیه \_\_\_\_ و \_\_\_\_ سود کردن (شکل  $1 \cdot 1$  صفحه  $2 \cdot 1$ )
  - روشهای جدید: تخلیه \_\_\_\_ درون بستهبندی، \_\_\_\_ و \_\_\_\_
  - ۱. تهیه \_\_\_\_\_ و افزودن \_\_\_\_ از روشهای جدید نگهداری مواد غذایی است.
- ۲. عوامل محیطی مانند \_\_\_\_\_، \_\_\_\_، \_\_\_\_ و \_\_\_\_ در چگونگی و زمان نگهداری مواد غذایی موثر است.
- ۳. پودر شدن مواد غذایی، (مانند قاووت) \_\_\_\_\_ آنها با اکسیژن را افزایش میدهد و در نتیجه، سهت فساد ماده غذایی \_\_\_\_ میشود.
- واکنشهای تخریب مواد غذایی، در محیط \_\_\_\_\_ انجام می شود. با خشک کردن، \_\_\_\_ تا حد زیادی حذف و ماندگاری زیاد می شود.
  - استفاده از اسید خوراکی (ترشی) یا نمک (با \_\_\_\_\_ مناسب) امکان رشد موجودات ذرهبینی را کم میکند.

آن موثر است.	<i>بى</i> ) بر و زمان	دارویی یا غذای	فرآورده (صنعتی،	سريعتر يا كندتر يك	نكته: تهيه و توليد
زمایید صفحه <u>۷۶</u> :	بیان میشود.) خود را بیا	واكنش ب	، با نام	<i>ن</i> ، در گسترهای از	آهنگ انجام واکنن
	زایش	ساد مواد ← افر	واكنشهاي ف		الف) كاهش
ىغز دانەھاي خوراكى →	ن پ) کردن ہ	) بر روغر	ر ساير امواج	ي مخرب (ه	ب) جلوگیری از اثر
		نن	← كم شدر	س مواد غذایی با	سطح تما
	۱۲) صفحه ۷۸	نشها (شک <u>ل '</u>	كيفي سرعت واك	مقايسه	
			» است.	ِاکنش شیمیایی «	الف) <u>انفجار</u> ، یک و
_ از داغ تولید	)، «حجم»	یا	ئىوندە (حالت	ماده منفجرنا	در انفجار، مقدار _
					میکند.
			است. مثال:	، واکنشی «»	ب) تشكيل رسوب
$NaCl(aq) + AgNO_{3}$	$_{r}\left( \mathrm{aq}\right) \longrightarrow\mathrm{AgCl}(% \mathrm{ad})$	) + NaNO	γ (aq)	نام:	
				شی «» است	پ) <u>زنگزدن</u> ، واکن
مىريزد.	است و	ده، و	نند. زنگار تولیدشا	ا زنگ میزو	اشیای آهنی، در خو
در گذر زمان، باعت	شده و تجزیه آن به	تشكيل	است. كاغذ از	واكنشى «»	ت) پوسیدن کاغذ،
		ےشود.	نابهای قدیمی می	یده شدن» کاغذ از کن	«» و «پوس
	اعامل موثر اما ثابت) ( عامل موثر اما ثابت ( ۴ عامل موثر و متغیر (		بر سرعت واكنش		
استفاده از	ایش سطح،	(ها)، 🎔 افزا	واكنشدهنده	، (۲ افزایش	افزایش
				فحه <u>۸۰</u> و <u>۸۱</u>	
) است.	شدیم با آب (سمت				
				و پتار	
				، مىتواند	
ں کردن گرد آهن بر روی -					
ن از براده آهن	اندازه ذرات در گرد آهر	) (تذكر:	(شکل سمت	آن میشود. ۱	
					است.)
	_			ىرعت: افزايش	
	آلی در دمای				
(	دهد) (شکل سمت	رد (واکنش می			
				ىرعت: افزايش	
(شکل سمت)					
(شكل سمت)					
عاملی برای تغییر سرعت یک	س به راه اندازد اما نمی تواند ·	. واكنش سريعتري			
			(۸۰	(خود را بیازمایید صفحه	واكنش مشخص باشد.

	﴿ عامل موثر بر سرعت: افزايش_
(aq)) در دمای اتاق به تجزیهشده و تولید میکند:	ث) محلول هیدروژن پراکسید (
$H_{\Upsilon}O_{\Upsilon}\left(\mathrm{aq}\right) \xrightarrow{\left(\mathrm{aq}\right)} H_{\Upsilon}O\left(l\right) + O_{\Upsilon}\left(\mathrm{g}\right)$ (موازنه کنید)	
ل پتاسیم یدید (aq))) سرعت واکنش را به طور چشمگیری میدهد	در حالی که افزودن دو قطره از محلوا
	(شكل سمت)
	﴿ عامل موثر بر سرعت:
شرایط اضطراری نیاز به تنفس از کپسول دارند. دلیل: اکسیژن در	
ست و با هر بار عمل دم، اکسیژن بیشتری وارد ریه میشود. اکشیدین	
وا دیش دهمنده ات، دچار نفخ می شوند زیرا فاقد هستند که آنها را کامل و سریع هضم کند.	<ul> <li>عامل موثر بر سرعت: افزایش _</li> <li>ح) د خیرافی اد دا ه صدف کار ه چیرد</li> </ul>
ک، و چار صفح می سوده ریور تا ده این از می از می این از این از می کند. _ را دارند و «کمبود» یا «فقدان» آنها، واکنشهای هضم را می کند.	
	<ul> <li> و المستحدة المستحدة المستحدة واكنثة</li> </ul>
سریعتر از سوختن قند در حالت عادی است.	
سب برای این واکنش وجود دارد.	دلیل: در خاک باغچه، منا
ن	﴿ نقش در سرعت واكنث
پیوند با صنعت	
ی، کنسروسازی، انجماد و غیره، استفاده از مواد به عنوان سبب	در صنایع غذایی، علاوه بر بستهبند
واد غذایی است. «ها»، مواد شیمیایی مانند، دهندهها و	افزایش زمان و
رت هدفمند به مواد غذایی افزوده می شوند. یکی از این افزودنی ها « اسید»	
ر وجود دارد و به عنوان به مواد غذایی افزوده می شود. نگه دارنده ها،	
ر به مواد غذایی را کاهش میدهند. بنزوییک اسید به علت داشتن گروه	
است. ۱ ازطرفی، بنزوییک اسید، حلقه دارد پس جزء ترکیبات نیز	COOH جزء اسیدهای
COOH يا كي الله COOH CHO_	

اسید CHrCOOH با نام \_\_\_\_\_ اسید یا \_\_\_\_

پیوند با ریاضی صفحه <u>۸۲ ۸۳</u> : ۱) کمیت، سطح تماس تکه زغال را با شعله در هنگام سوختن نشان میدهد،
چون در عمق زغال، واکنش سوختن به خوبی انجام (به دلیل کافی بودن می در دسترس) ۲) سطح آن
برابر و حجم آن برابر میشود (حجم تغییر) ۳) گرد زغال نسبت به تکه زغال،
بیشتری با برای سوختن دارد و سرعت سوختن گرد زغال است. هرچه سطح تماس بیشتر و به
() نزدیکتر باشد، سرعت واکنش ان با سایر مواد یا تجزیه آن، میشود.
→ برخی واکنشهای شیمیایی مانند گوارش، تنفس، تهیه داروها و تولید فرآوردههای صنعتی، و
هستند.
در چنین واکنشهایی باید سرعت را داد(تا فرآوردههای گوناگون، با صرفه اقتصادی تولید شوند.)
<b>→</b> برخی دیگر از واکنشها مانند « وسایل آهنی»، «تولید ها» و « و شدن
کاغذ»، بار و هستند. ← درچنین واکنشهایی باید به دنبال راههایی برای سرعت یا
حتى نمودن واكنش بود.
برای دستیابی به چنین اهدافی، باید از شیمیایی کمک گرفت.
سینتیک شیمیایی، به بررسی و انجام واکنشها و بر سرعت واکنشها میپردازد.
سرعت تولید یا مصرف مواد شرکتکننده در واکنش از دیدگاه کمی
سرحت تونيد يا معمرت شواد سرعت مسه در وا عس از ديدت ا
سرعت واکنش در موارد زیادی باید با دقت اندازه گیری شود، یعنی باید سرعت را به شکل بیان کرد. برای این کار
باید واکنش را به صورت «عدد» بیان کنیم.
پیشرفت واکنش: مصرف یا تولید
بدیهی است که پیشرفت واکنش در گسترهای از انجام م <i>یگیرد</i> .
نمونه: شکل <u>۱۴</u> صفحه <u>۸۴</u> : در یک واکنش شیمیایی، خوراکی موجود در محلول، وارد واکنش شده و در زمان
🛕 دقیقه تا مرز شدن پیش رفته است. یعنی با پیشرفت واکنش، رنگ، مییابد و تقریبا به
میرسد. برای محابسه کمی سرعت واکنش، باید بدانیم که رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه
میرسد. برای محابسه کمی سرعت واکنش، باید بدانیم که رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه مصرفی مصرف شده است. خود را بیازمایید ۱ صفحه ۸۴: با توجه به پرسش، در اینجا باید تغییرات ( مصرفی)
میرسد. برای محابسه کمی سرعت واکنش، باید بدانیم که رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه
میرسد. برای محابسه کمی سرعت واکنش، باید بدانیم که رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه مصرف شده است. خود را بیازمایید <u>۱</u> صفحه <u>۸۴</u> : با توجه به پرسش، در اینجا باید تغییرات ( مصرفی) را در واحد زمان اندازه گیری کنیم:
میرسد. برای محابسه کمی سرعت واکنش، باید بدانیم که رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه مصرف شده است. خود را بیازمایید <u>۱</u> صفحه <u>۱۸</u> : با توجه به پرسش، در اینجا باید تغییرات مصرفی را در واحد زمان اندازه گیری کنیم: $R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = {} ($
میرسد. برای محابسه کمی سرعت واکنش، باید بدانیم که رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه مصرف شده است. خود را بیازمایید $\underline{\Lambda}$ صفحه $\underline{\Lambda}$ : با توجه به پرسش، در اینجا باید تغییرات مصرفی را در واحد زمان اندازه گیری کنیم: $R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{\underline{\Lambda}}{\underline{\Lambda}} = $
میرسد. برای محابسه کمی سرعت واکنش، باید بدانیم که رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه مصرف شده است. خود را بیازمایید <u>۱</u> صفحه <u>۱۸</u> : با توجه به پرسش، در اینجا باید تغییرات مصرفی را در واحد زمان اندازه گیری کنیم: $R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{( )}{( )} = \frac{( )}{( )}$ $R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{( )}{( )} = \frac{( )}{( )}$ $R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{( )}{( )} = \frac{( )}{( )}$ $R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{( )}{( )} = \frac{( )}{( )}$
میرسد. برای محابسه کمی سرعت واکنش، باید بدانیم که رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه مصرف شده است. خود را بیازمایید <u>۱</u> صفحه <u>۸۴</u> : با توجه به پرسش، در اینجا باید تغییرات مصرفی) را در واحد زمان اندازه گیری کنیم: $R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{()}{()} = ()$ $()$ $()$ $()$ $()$ $()$ $()$ $()$
میرسد. برای محابسه کمی سرعت واکنش، باید بدانیم که رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه مصرف شده است. خود را بیازمایید <u>1</u> صفحه <u>۸۴</u> : با توجه به پرسش، در اینجا باید تغییرات ( مصرفی) را در واحد زمان اندازه گیری کنیم: $R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{ ( )}{ ( )} =  ($
میرسد. برای محابسه کمی سرعت واکنش، باید بدانیم که رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه مصرف شده است. خود را بیازمایید <u>۱</u> صفحه <u>۸۴</u> : با توجه به پرسش، در اینجا باید تغییرات مصرفی) را در واحد زمان اندازه گیری کنیم: $R = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{()}{()} = ()$ $()$ $()$ $()$ $()$ $()$ $()$ $()$
میرسد. برای محابسه کمی سرعت واکنش، باید بدانیم که رنگ مصرفی چقدر بوده و در چه مصرف شده است. خود را بیازمایید $\underline{\underline{L}}$ صفحه $\underline{\underline{L}}$ با توجه به پرسش، در اینجا باید تغییرات مصرفی) را در واحد زمان اندازه گیری کنیم: $\underline{R} = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \frac{\underline{\underline{L}}}{\underline{\underline{L}}} = \underline{\underline{\underline{L}}}$ $\underline{\underline{L}}$ $\underline{\underline{L}$ $\underline{\underline{L}}$

در اين واكنش، <u>«فلز»</u> الكترون و <u>«كاتيون</u> » الكترون است، پس:
واکنش پذیری روی از مس است. (واکنش پذیری فلز، تقریبا معادل الکترون آن است.)
$ m Cu^{7+}$ با گذشت زمان، $ m Cu^{7+}$ به تبدیل می شود:
مقدار (و غلظت) +Cu <sup>۲+</sup> مییابد. ( محلول، کم و کمتر میشود.) و مقدار Cu میشود. (از
خارج میشود و بر سطح (یا ظرف) مینشیند)
- پرسش) تغییرات مقدار Zn و Zn <sup>۲+</sup> چگونه است؟
با گذشت زمان، به تبدیل میشود. مقدار (و غلظت) +Zn <sup>۲+</sup> مییابد. (محلول نهایی
رنگ است.) و Zn میشود (مقداری از تیغه روی میشود.)
نکته: اگر فرض کنیم که فلز (مس) تولید شده، فقط روی تیغه (روی) بنشیند، تغییر جرم تیغه، از مقایسه جرم روی
شده با جرم مس شده به تیغه، به دست می آید.
پ)
$ar{\mathbf{D}}$ $\Delta\mathbf{n}$ ( )
$\bar{R}_{Ca^{r_+}} = \frac{\Delta n}{\Delta t} = \underline{\underline{\hspace{1cm}}}(\hspace{1cm}) = \underline{\hspace{1cm}}(\hspace{1cm})$
با هم بیندیشیم صفحه ۸۵:
$CaCO_{\tau}(aq) + \Upsilon HCl(aq) \longrightarrow \underline{\qquad} (aq) + \underline{\qquad} (l) + \underline{\qquad} (g)$
الف) () تولیدی، از خارج و مخلوط باقیمانده میشود.
ب) در کتاب درسی
پ) با گذشت زمان، مجموع جرم گاز آزاد شده، میشود (اما در مقایسه بازههای زمانی <u>۱۰</u> ثانیهای، هرچه زمان
میگذرد، در بازههای بعدی، گاز آزاد میشود). مثال:
گاز آزاد شده در <u>۱۰</u> ثانیه اول:       گاز آزاد شده در <u>۱۰</u> ثانیه دوم:
ت)در ثانیه به پایان میرسد چون مخلوط پس از آن تغییر است.
<b>تذکر مهم:</b> برای اندازه گیری سرعت، باید بازه زمانی تا تا (s) را در نظر گرفت.
تمرین (با هم بیندیشیم) ۲ و ۳: در کتاب درسی / تمرین (با هم بیندیشیم ۴): سرعت تولید CO۲ ( ) با
گذشت زمان میشود.
یعنی: سرعت واکنشهای شیمیایی به تدریج و تر میشود. (واکنش در ابتدا نسبتا تر و در
پایان نسبتا تر انجام می شود.)
<b>دلیل:</b> با پیشرفت واکنش، مقدار ها به تدریج چه تغییری <i>میکند</i> ؟ چرا؟
با هم بیندیشیم تمرین ۵: شیب نمودار همان $\frac{\Delta}{\Delta}$ است و به مرور می می شود ( $\frac{\Delta}{\Delta}$ در واقع بیانگر
است که به تدریج میشود.) های تولیدی هر سه فرآورده در این واکنش برابر است یعنی به
يكسان توليد مىشوند.
نیز برای همه واکنش (از جمله فرآوردهها) است. نتیجه: سرعت متوسط فرآوردهها $\Delta t$
است. (چون اولیه فرآوردهها صفر بوده، نمودار مقدار_زمان برای این سه ماده، یکسان است.)

تمرین (۱): سرعت متوسط تولید  $CO_7$  را در بازه زمانی  $\underline{\cdot}$  تا  $\underline{\cdot}$  ثانیه به کمک نمودار یا جدول صفحه  $\underline{\Lambda S}$  به دست آورید.

تمرین  $(\Upsilon)$ : سرعت متوسط تولید  $\operatorname{CaCl}_{\Upsilon}$  را در بازه زمانی  $\underline{\bullet}$  تا  $\underline{\bullet}$  ثانیه به کمک نمودار صفحه  $\underline{\Lambda V}$  به دست آورید.

با هم بیندیشیم <u>۵</u> صفحه ۸۶

نتیجه: $ ightarrow ar{R}_{ m Co_{ m Y(\cdot-1\cdot s)}} \subset ar{R}_{ m CaCl_{ m Y(\cdot-1\cdot s)}}$ نشانه: یکسان در واکنش موازنه شده
نکته: شیب هر دو نمودار صفحه <u>۸۶</u> و <u>۸۷</u> ، به تدریج میشود، چون سرعت به مرور در حال شدن است.
تمرین 🦈: عبارات زیر را با نوشتن کلمه «کاهش» یا «افزایش» کامل کنید. در واکنش شیمیایی و با گذشت زمان:
مقدار واكنش دهنده: شيب نمودار مصرف واكنش دهنده: سرعت متوسط مصرف واكنش دهنده:
مقدار فرآورده: شیب نمودار تولید فرآورده: سرعت متوسط تولید فرآورده: خود را بیازمایید $(CaCO_* \cup HCl) \cap CaCO_*$ به ازای مصرف $(CaCO_* \cup HCl) \cap CaCO_*$ مول $(CaCO_* \cup HCl) \cap CaCO_*$ مصرف
مىشود؛
$\bigcircar{ m R}_{ m HCl}=igcap_{ m CaCO_r}\leftarrow$ رای مرای ساید کے برابر باشد کے باشد کے برای میں کے برای میں کے یعنی $\Delta  m n$
نتیجه: نسبت سرعت ( یا) مواد واکنش، همان نسبت آنها است.
خود را بیازمایید <u>۲</u> صفحه <u>۸۸</u> :
$Y \operatorname{SO}_{Y} \left( \mathrm{g} \right) + \mathrm{O}_{Y} \left( \mathrm{g} \right) \longrightarrow Y \operatorname{SO}_{Y} \left( \mathrm{g} \right) \rightarrow \left( \frac{\bar{R}_{SO_{Y}}}{} = \right)$
$\rightarrow \bar{R}_{SO_{\uparrow}} = \underline{\bar{R}}_{O_{\uparrow}} = x = \underline{\frac{mol}{s}} \times \underline{\qquad} = (\underline{\frac{mol}{s}})$
خود را بیازمایید <u>۳</u> : الف) می شود چون <del>واکش دهنده</del> است و می شود (در نمودار با گذشت،
ش کم می شود.)
ب) علامت $\bigcirc$ دارد، چون $\Delta n$ برای واکنش دهنده، عددی $\bigcirc$ است.
ر برای واکنش دهندهها $0 \odot \Delta n$ و برای فرآوردهها $0 \odot \Delta n$ است. په برای آن که سرعت، همواره عددی $0 \odot \Delta n$ ارش نام
شود سرعت مصرف واکنش $c$ هنده به صورت $(ar{R}=0)$ نوشته می شود، (و برای فرآورده، سرعت تولید به صورت $(ar{R}=0)$
نوشته می $(ar{R}=0)$ نوشته می
ت)
$\bar{R} = $
تمرین $\widehat{(1)}$ : نمودار تغییرات مقدار مواد در برابر زمان را برای واکنش فرضی $\mathrm{A}  o \mathrm{B}$ رسم کنید. (فرض کنید واکنش
كامل شده است.)
الف) زمان پایان واکنش، برای همه مواد واکنش، است. (همه باید به یکسان ختم شوند.)
ب) حتما (در اینجا) باید عرض یکسان باشند. (چون در اینجا مول مصرفی واکنش دهنده با مول تولیدی فرآورده
است) به دلیل یکسان در واکنش
پ) همه باید شیب شونده داشته باشند (کاهش تدریجی)

تمرین $(\mathbf{Y})$ : نمودار مقدار_زمان را برای واکنش $\mathrm{NH}_{r}\left(\mathrm{g} ight)\longrightarrow\mathrm{NH}_{r}\left(\mathrm{g} ight)$ کنید و فرض
کنید که واکنش کامل شده است.)
نکته (): در نمودار، نقطه شروع برای فرآورده(ها)، <u>معمولا</u> است. (چون در ابتدای واکنش، وجود)
نکته \Upsilon: در نمودار، نقطه شروع برای واکنش دهنده(ها)، لزوما همان ضرایب استوکیومتری
نکته 🍘: اگر ضریب استوکیومتری برای دو واکنش دهنده، یکسان باشد، مقدارشان در شروع و در طول واکنش، لزوما
با هم برابر اما اگر مقدار آنها در ابتدای واکنش یکسان باشد، نمودار آن دو، خواهد بود.
نکته (۴): اگر ضرایب استوکیومتری برای دو واکنش دهنده یکسان باشد، شیب نمودار مصرف آنها لزوما با هم برابر
نکته (۵): اگر ضریب استوکیومتری برای دو فرآورده یکسان باشد، نمودار آنها است (اگر مقدار اولیه آنها
باشد.)
نکته (۶): اگر ضریب استوکیومتری دو ماده (واکنش دهنده یا فرآورده) یکسان باشد، شیب نمودار آنها لزوما
برابر
نکته 🕡: ضرایب استوکیومتری مواد واکنش، لزوما مقدار واقعی آنها را بیان و حتما تغییر مقدار
آنها را نشان
تذكر بسيار مهم
ر مقدار نهایی فرآورده در <u>۳</u> حالت یکسان و سرعت تولید فرآورده در <u>۳</u> حالت یکسان
خود را بیازمایید صفحه <u>۸۹</u> و <u>۹۰</u>
A :
B:
$\mathrm{C}:$

#### غلظت مواد خالص

) به دست می آید برای مواد		میدانیم که غلظت مول محلولها (مواد $-                                    $
$M = \frac{d(  \cdot  )}{(  \cdot  )}$	)یکای M	·

در مورد غلظت «گازها»، یک تفاوت مهم با «مایع» و «جامد» وجود دارد:

تغییر مقدار «مایع» یا «جامد»  $o ext{ } o ext{ }$ 

تغییر مقدار «گاز» (در ظرف سربسته) ightarrow حجم، تغییر رحجم (حجم ightarrow ightarrow چگالی نتیجه: ( با مصرف یا تولید مواد جامد یا مایع، غلظت آنها \_\_\_\_ تیبود. به مصرف یا تولید مواد گازی، غلظت آنها \_\_\_\_\_ محاسبات سرعت، در مورد \_\_\_\_\_ (و نیز \_\_\_\_) می توان؛

علاوه بر تغییر \_\_\_\_ در برابر زمان (که برای همه مواد استفاده میشود) از تغییر \_\_\_\_ نیز سرعت را محاسبه کرد.

> در مورد مواد مایع و جامد، فقط به کمک تغییر \_\_\_\_ در برابر زمان، میتوان سرعت را اندازه گیری کرد. در مورد مواد مایع و جامد، نمودار غلظت - زمان را میمتوان رسم کرد ولی سرعت را نشان شیرهمد.

> > تمرین (۱): نمودارهای asasd تقریبی «مقدار – زمان» و «غلظت - زمان» را برای فرآوردههای واکنش asdassadsdadsadsa  $CaCO_{r}(s) \longrightarrow$ CaO() + رسم CO<sub>۲</sub> ( )

تمرین ( au): اگر در واکنشی au ماده au و au حضور داشته باشند و  $auar{R}_{
m B}= auar{R}_{
m A}$  باشد، معادله واکنش به چه صورتهایی مى تواند نوشته شود؟ \_\_\_\_\_ حالت!

تمرین  $(\mathfrak{T})$ : اگر در واکنشی،  $\underline{\Upsilon}$  ماده A و B حضور داشته باشند و  $\frac{-\Delta n_{(g)}}{\mathsf{T} \Delta t} = \frac{-\Delta n_{(g)}}{\mathsf{T} \Delta t}$  باشد، معادله واکنش به چه صورتهایی می تواند نوشته شود؟ \_\_\_\_\_ حالت!

## سرعت واكنش

دیدیم که سرعت مصرف یا تولید مواد واکنش، به ضریب استوکیومتری آنها در واکنش موازنه شده بستگی \_\_\_\_. یعنی سرعت مواد گوناگون در واکنش، ممکن است با هم برابر باشند یا نباشند. برای درک آسانتر «پیشرفت واکنش» در واحد «زمان»، از کمیت دیگری به نام «سرعت واکنش» استفاده میکنند.

کنید.

ا لزوما به این معنی نیست که ،B واکنش دهنده است، شاید \_\_\_!

سرعت واکنش، از تقسیم سرعت مصرف یا تولید هر ماده بر \_\_\_\_\_ آن به دست میآید.  $N_{\mathsf{Y}}(\mathrm{g}) + \bigcap M_{\mathsf{Y}}(\mathrm{g}) \longrightarrow NH_{\mathsf{F}}(\mathrm{g})$  مثلا در مورد واکنش  $N_{\mathsf{Y}}(\mathrm{g}) + \bigcap M_{\mathsf{Y}}(\mathrm{g}) \longrightarrow NH_{\mathsf{F}}(\mathrm{g})$ 

 $ho_{\rm el} = \frac{\bar{R}_{
m N\gamma}}{2} = \frac{\bar{R}_{
m N\gamma}}{2} = \frac{\bar{R}_{
m N\gamma}}{2}$  و پ و ت)

· نکته: سرعت واکنش، با سرعت مصرف یا تولید مادهای برابر است که ضریب استوکیومتری آن ∫ باشد. (با هم بیندیشیم

با هم بينديشيم ( صفحه <u>۹۶</u>: الف)

 $\frac{\bar{R}_{N_{\gamma}}}{\bar{R}_{N_{\gamma}}} = \frac{\bar{R}_{NH_{\gamma}}}{\bar{R}_{N_{\gamma}}} 
ightarrow \bar{R}_{N_{\gamma}} =$ 

 $\frac{\bar{R}_{H_{\gamma}}}{\bar{R}_{H_{\gamma}}} = \frac{\bar{R}_{N_{\gamma}}}{\bar{R}_{H_{\gamma}}} \rightarrow \bar{R}_{H_{\gamma}} =$ 

ث)

 $R_{
m chan}$ کاهش  $=ar{R}_{
m chan}$ 

 $R = -\frac{\Delta n(N_{\text{Y}})}{\Delta t} = -\frac{\Delta n(H_{\text{Y}})}{\Delta t} = +\frac{\Delta n(NH_{\text{Y}})}{\Delta t}$ 

با هم بیندیشیم (۲) صفحه <u>۹۱</u>

 $C_{17}H_{77}O_{11}(aq) + H_{7}O(l) \rightarrow (aq)$ مالتوز

سمنو، که از جوانه گندم تهیه می شود، دارای قند\_\_\_\_ است، که طبق واکنش بالا از قند\_\_\_\_ تولید می شود. الف)

 $\bar{R}_{Glucose(\cdot - \tau_{min})} =$ 

 $R_{Maltose(\cdot,-\tau_{min})} =$ 

ب)

 $R_{\text{واكنش}}(\cdot - \text{vmin}) =$ 

 $R_{\rm electronion)}$ واکنش =

a مربوط به \_\_\_\_\_ است چون غلظت آن به تدریج می شود. b مربوط به \_\_\_\_ می شود. تمرین: بدون مراجعه به نمودار، سرعت واکنش را در موارد زیر مقایسه کنید:

 $R_{(\cdot - v_{\min})} \bigcirc R_{(\cdot - v_{\min})}$   $R_{(\cdot - v_{\min})} \bigcirc R_{(v - v_{\min})}$ 

 $R_{(\cdot - \mathsf{r}_{\min})} \bigcirc R_{(\cdot - \mathsf{v}_{\min})}$